⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-196765

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)8月3日

C 07 C 237/06 237/22

1

8519-4H 8519-4H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

ポニル) アラニンアミドの製造法

②特 願 平1-16663

20出 願 平1(1989)1月26日

笠 裕 70発 明 者 小 H @発 朋 渚 浟 俊 護 @発 明 者 佐 藤

大阪府堺市砂道町 1 - 6 - 2 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188

大阪府堺市北清水町1-2-13

70 発明者 玉置 健太郎 70 発明者 弓野 寧久

大阪府堺市赤坂台1-40-13 三重県四日市市午起2-5-45

⑩発明者 弓野 寧久 ⑩発明者 武藤 健治

三重県四日市市生桑町2005-11

⑪出 願 人 協和醱酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

明細

1.発明の名称

(一) - Nー (2.2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカルポニル) アラニンアミドの製造法

2.特許請求の範囲

2.2.5.5ーテトラメチルシクロペンタンカルポン酸ハライドとレーアラニンアミドもしくはその塩とを反応させることを特徴とする (ー) - Nー(2.2.5.5ーテトラメチルシクロペンタンカルポニル) アラニンアミドの製造法。

3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は顕著な甘味作用を有するN-(L-アスパルチル)-N'-(2,2,5,5-テトラメチルシクロペンタンカルポニル)-(R)-1,1-ジアミノエタンの有用な合成中間体(-)-N-(2,2,5,5-テトラメチルシクロペンタンカルポニル)アラニンアミドの新規製造法に関する。

従来の技術

これまで (一) ーNー (2,2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカルポニル) アラニンアミドの製造法としては、レーアラニンメチルエステル体を合成し、このレーアラニンメチルエステルと2,2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカルポン酸クロリドとを反応させ (一) ーNー (2,2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカルポニル) アラニンメチルエステルとし、次いでアンモノリシスすることにより得る方法が開示されている(特開昭61-200951号公報)。

発明が解決しようとする課題

上記した方法においては、エステル化に塩化チオニルを用いるため廃ガスに亜硫酸ガスが発生し、安全上また公客防止上からの充分な配慮が必要である。また得られたアラニンメチルエステルの塩酸塩は吸湿性で取り扱い難く、遊離型ではジケトピペラジンを巻き易いといった問題点を有してい

次のアミド化工程においては、過剰のアンモニ

アを用いるため多量のアンモニア魔ガスが発生し、 また加圧下の反応条件が必要であり安全面、公客 面での配慮が必要である。

また全体の製造工程を通し、操作が煩雑であり、 製造期間も長い等の問題点があり、工業的製法と しては必ずしも十分ではなく、さらに有利な製造 法の開発が望まれている。

課題を解決するための手段

本発明により、2,2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカルボン酸ハライドとレーアラニンアミドまたはその塩とを反応させることを特徴とする(一)ーNー(2,2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカルボニル)アラニンアミドの製造法が提供される。

原料化合物のレーアラニンアミドおよびその塩は、例えば酵素的手段(特職昭63-70217号)で安価かつ効率的に合成することができる。反応にはレーアラニンアミドの遊離塩基体または塩酸塩、硫酸塩、pートルエンスルホン酸塩等の塩が用いられるが、好ましくは遊離塩基体が使用され

Lーアラニンアミドに対し 0.6~4.0 倍モル、好ましくは 0.7~2.0 倍モルであるが、Lーアラニンアミドの塩を用いる場合は、さらに塩と等モルの塩基が使用される。

反応溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルセルソルブ、塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン等の不活性溶媒、およびそれらの混合溶媒が用いられる。溶媒中のLーアラニンアミドの濃度は50%以下、紆ましくは10~30%で反応を行なうことが適当である。

反応温度は一60~40℃であるが、好ましくは一20~20℃で反応を円滑に行なうことができる。反応時間は流下時間を含めて1~8時間である。

反応終了後は洗浄、沪過等により未反応の原料、 副成物を除去した後、適当な有機溶媒より再結晶 し単龍精製することができる。

られた (-) -N- (2.2.5,5-テトラメチルシクロペンタンカルポニル) アラニンアミドは 公知の方法 (特開昭 6 1 - 2 0 0 9 4 0 号公報) 5.

もう一方の原料化合物である2.2.5.5ーテトラメチルシクロペンタンカルボン酸の酸ハライドとしては塩化物、臭化物等が包含されるが、好ましくは塩化物である。 眩化合物は特開昭61-200951号公報に配載の方法により得ることができるが、原料として使用する場合は精製または未精製で用いることができる。

酸ハライドの使用量はLーアラニンアミドに対し0.6~2.0倍モル、好ましくは0.7~1.0倍モルであり、そのままあるいはトルエン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン等の不活性溶媒で希釈してLーアラニンアミドを含む溶液中へ満下することが領ましい。

反応は生成する酸を中和するため塩基を添加しておくことが望ましく、塩基としてはトリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、N、Nージメチルアミノピリジン、ピリジン、N、Nージイソプロピルエチルアミン等が例示され、そのなかでもトリエチルアミンが好適に使用される。添加量は、

に従い N - (L - アスパルチル) - N′- (2,2,5,5-テトラメチルシクロペンタンカルポニル) - (R) -1,1-ジアミノエタンに変換することができる。

以下に本発明の態様を実施例および参考例によって説明する。

実施例1.

- (1) 2,2,5,5-テトラメチルシクロペンタンカル ポン酸 8,51gをトルエン 35mlに溶解し、塩 化チオニル7,73gを加え80℃で3時間選拌 した。ついで反応液を室温にもどし20meHgか ら25meHgの減圧下、2時間選拌し酸クロリド 溶液を得た。
- (2) Lーアラニンアミド5.70gをテトラヒドロフラン30mlに氷冷撹拌下懸潤し、トリエチルアミン5.56gを加え、さらに(1)で腐製した2.2.5.5ーテトラメチルシクロベンタンカルボン酸クロライド溶液を1時間かけて液下した。 液下終了後、1時間撹拌し減圧液縮した残益

にクロロホルム50㎡とクエン酸5%水熔被30

配を加え提拌後分液し、クロロホルム層を無水 硫酸マグネシウムで乾燥、炉過後減圧濃縮した。 残造を塩化メチレンから再結晶し(一)ーNー (2,2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカル ポニル)アラニンアミドを一次結晶として8.11 g(収率69.5%)得た。母核は再び濃縮し、 塩化メチレンから再結晶することにより2次結 晶として1.07g(合計収率76.4%)を得た。 得られた化合物の構造はガスクロマトグラフィー、赤外線吸収スペクトル(IR)および核磁 気共鳴スペクトル(NMR)より標品のそれと 一致することにより確認した。

実施例2.

レーアラニンアミド塩酸塩8.09gをテトラヒドロフラン40㎡に水冷機拌下懸陶させ、Nーメチルモルホリン1.12gを加えた。この溶液に2.2.5.5ーテトラメチルシクロペンタンカルポニルクロリド9.43gのテトラヒドロフラン10融溶液を45分かけて滴下した。その後、反応液を室温にもどし、さらに1時間撹拌の後、減圧濃縮し、

ラントに生育したアースロバクター・エスピーH ー 4 9 0 4 を一白金耳植蘭し、 3 0 ℃、 2 0 時間 振盪培養し、種培養被として用いた。

一方、グルコース3%、コーン・スチープ・リ カー2%、ペプトン0.5%、NaCl 1%、 (NH4) 2504 2 % NgSO4 · 7H2D 0.3 % FeSO4 · 7H2O 0.001% NnSO4.7H2O 0.0001% # よびDL-アラニンアミド 0.6%を含有するpH7.2 の培地を顧製し、3.2容量のジャーファーメンタ ーに1.5 & 分注し、120 C、20分間吸菌した。 この培地に、確培養被150m2を無菌的に接種し、 30℃、800rpm 、通気量1vvm で、24時間 培養した。得られた培養被を5000rpm 、10 分間、4℃で遠心分離した。得られた原体10g に、DL-アタニンアミド420g(塩酸塩とし て 592g添加)、NaH*PO*·2H*O 15.6gおよび Na₂HPO₄·12H₂O 35,8gを脱イオン水に熔解した 熔液を加え、全量で2ℓとした。18規定衛性ソ ーダでpH 6.7に関整した後、反応混合液をゆるや かに振控しながら38℃、10時間反応を行った。

残渣にクロロホルム50㎡とクエン酸5%水溶液30㎡を加え攪拌後分液し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、炉過後減圧濃縮した。残渣を塩化メチレンから再結晶し、(ー)ーNー(2,2,5,5ーテトラメチルシクロベンタンカルボニル)アラニンアミドを一次結晶として7,098(収率59,2%)得た。母液は再び濃縮しなメチレンから再結晶することにより2次結晶として0.948(合計収率67,0%)で目的物を得た。の948(合計収率67,0%)で目的物を得た。の948(合計収率67,0%)で目的物を得た。の948(合計収率67,0%)で目的物を得た。係外級吸収スペクトル(IR)および核磁気共鳴スペクトル(NMR)より概品のそれと一致することにより確認した。

参考例1.

BYG培地 (粉末ブイョン (極東社製) 2%、 酵母エキス (Difco社製) 0.5%、ポリペプトン 0.5%およびグルコース 0.2%を含み、6規定苛 性ソーダでpH7.2に調整した培地] を、2&のパ ッフル付フラスコに150㎡ずつ分注し、120 で、20分間殺菌した。この培地に、ブイョンス

反応中は、6規定塩酸で、pH6.7に維持した。

反応終了後、この反応混合液の1 & を取り、pH を 4.5 に顕整した後、イオン交換樹脂ダイヤイオン S K 1 B (N H + 型) (三菱化成社製) 3 & に通塔し、レーアラニンアミドおよびDーアラニンを分離した。レーアラニンアミドの溶出画分を減圧濃縮により結晶を折出させた結果、75 g (光学純度 9 9.5 %以上)のレーアラニンアミドを得た。

参考例2.

2.2.5.5ーテトラメチルシクロペンタンカルポン酸2.51gをトルエン10㎡に溶解し、塩化チオニル2.5㎡を加え、80℃で3時間振搾した。

ついで、反応被を濃縮後、減圧蒸留(110~120℃/60mmHg)し、2.2.5.5 ーテトタメチルシクロペンタンカルボニルクロリド2.0g(収率69%)を得た。

考例3. 最終甘味料化合物の合成

(1) (-) -N- (2,2,5,5-テトラメチルシクロペンタンカルポニル) アラニンアミド6,00

gをペンジルアルコール 2 0 mlに懸濁し、冷却下、ヨードペンゼンジアセテート 9.16gを加え、同温度で3時間攪拌した。さらに室温で3時間攪拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液100mlを加え、分液した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、戸過した。戸液を減圧下濃縮し、トルエン20mlより結晶化して(-)ーNー(2.2.5.5-テトラメチルシクロペンタンカルボニル)ーN'ーペンジルオキシカルボニルー1.1-ジアミノエタン8.70g(収率77%)を得た。

触点:146.5℃

 $(\alpha)^* = -22^* (c = 0.2, CH_1OH)$

NMR (90HHz. COC & .) ; 8

1.03(s. 9H). 1.06(s. 3H). 1.50(m. 7H).

1.74(s. 1H). 5.05(s. 2H), 5.18(q. J=8Hz.

1H), 7.30(s, 5H)

IR Vas cm-1; 3280, 2920, 1690, 1660,

1640. 1515

度で30分間攪拌した後、さらにを加え、酢酸拌した。ついで、水200㎡を加え、酢酸エチル350㎡で抽出した。有機層を10%クエン酸水格100㎡、始和炭酸水果ナトリウム水格を150㎡、および飽和食塩水水で類次洗浄した。 評被を減圧濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (N ローベンジルオキシカルボニルー 月ーベンジルーレーアスパルチル) ー (2, 2, 5, 5 ーテトラメチルシクロペンタンカルボニル) ー (R) ー 1, 1 ー ジアミノエタン4, 36g (収率 79 %) を結晶として得た。

融点:115.7℃

 $\{\alpha\}_{*}^{**} = -28.5^{*} \quad (c = 0.2.CH_{3}OH)$

NMR (90MHz. CDC & 1) ; 8

1.04(s, 9H), 1.08(s, 1H), 1.44(d, J=8Hz, 3H), 2.84(ABdq, J_{AB}=18Hz, J_{AX}=J_{BX}=6Hz, 2H), 4.48(m, 1H), 5.06(s, 4H).

(2) (-)-N- (2.2.5.5ーテトラメチルシクロペンタンカルボニル) -N'ーベンジルオキシカルボニル-1.1ージアミノエタン3.46 gをテトラヒドロフラン30㎡に溶解し、酢酸1.20gおよび10%パラジウムー炭素触媒350端を加え水素を吹き込みながら、室温、大気圧下、5時間攪拌した。反応後、トリエチルアミン1.01gを加え、触媒を戸別した。戸液を約10㎡となるまで減圧下濃縮した(A溶液)。

Nαーペンジルオキシカルボニルー βーペンジルーレーアスパラギン酸3.578をテトラヒドロフラン10 配およびN、Nージメチルホルムアミド10 配の混合溶媒に溶解し、ー78 でに冷却した。ついでトリエチルアミン1.018をテトラヒドロフラン3 配に溶解した液およびクロルギ酸イソブチル1.378をテトラヒドロフラン3 配に溶解した液を加え、1時間撹拌した(B溶液)。

B溶液に一78℃でA溶液を添加し、同温

5. 28 (q, J=8Hz, 1H), 7. 30 (s, 10H)

IR V == cm-1; 3350, 3280, 3240,

2920, 1740, 1710, 1650, 1540, 1510

(3) N-(Na-ペングルオキシカルポニルー βーペンジルーLーアスパルチル) — N′ — (2, 2, 5, 5 - テトラメチルシクロペンタンカ ルポニル) - (R) -1.1-ジアミノエタン 5.52gをメタノール50mlおよび水20ml の混合溶媒に溶解し、10%パラジウムー炭 素触媒1.1gを加え、15kg/cd水楽圧下、 常温で5時間接触産元を行った。反応後触媒 を炉別し、炉液を減圧下濃縮した。残渣を水 2 D mlより結晶化させ、N-L-アスパルチ ルーN′ー (2, 2, 5, 5 ーテトラメチルシクロ ペンタンカルポニル) - (R) -1.1-ジア ミノエタン2.26g (収率69%) を得た。 $(\alpha)^* = 19.7^* \quad (c = 1. H_20)$ IR V == cm-1; 3300, 1670, 1555, 1505 NMR (90MHz, DNSO-d.); 8 1.04(s. 12H), 1.24(d, J=8Hz, 3H), 1.48

(m. 4H), 1.96(s, 1H), 3.70(m, 1H)

発明の効果

本発明によれば、甘味剤の有用合成中間体(-)
- N - (2,2,5,5ーテトラメチルシクロペンタンカルポニル) アラニンアミドの新規製造法が提供される。

特許出願人 (102)協和醱醉工業株式会社 代表者 加 藤 幹 夫